





MANUFACTURE OF MODIFIED RED PHOSPHORUS

Patent Number:

JP59195512

Publication date:

1984-11-06

Inventor(s):

SUGANUMA SADAO; others: 01

Applicant(s):

NIPPON KAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

□ JP59195512

Application Number: JP19830067054 19830418

Priority Number(s):

IPC Classification:

C01B25/023; C08K3/22; C08K3/32; C08K9/04

EC Classification:

Equivalents:

JP1702712C, JP3072567B

Abstract

PURPOSE:To manufacture red phosphorus having hidden dark red color and useful as a superior flame retardant by subjecting red phosphorus, titanium oxide and a radical polymerizable monomer to polymn. in an acidic aqueous suspension in the presence of a polymn. initiator.

CONSTITUTION: An aqueous suspension contg. red phosphorus and titanium oxide is adjusted to 2-6pH, and while stirring the suspension, a radical polymerizable monomer and a polymn. initiator are added to cause a polymn. reaction. After finishing the reaction, filtration, washing and drying are carried out as usual. By this method, red phosphorus is coated uniformly and firmly with titanium oxide and a polymer in an easy and efficient manner, so dark red color peculiar to red phosphorus is hidden, decolored and the red phosphorus can be stabilized. The resulting modified red phosphorus has a high ignition point, produces little phosphine, and is useful as a superior flame retardant.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭59—195512

DInt. Cl.3		識別記号	庁内整理番号	
C 01 B	25/023		7508-4G	
C 08 K	3/22	CAE	6681—4 J	
	3/32	CAÈ	6681—4 J	
	9/04	CAE	6681—4 J	

砂公開 昭和59年(1984)11月6日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

図改質赤リンの製造方法

②特 願 昭58-67054

②出 願 昭58(1983) 4 月18日

切発 明 者 菅沼貞夫

東京都江東区大島 8 -39-22-

319

⑩発 明 者 西村辰明

東京都江東区亀戸9丁目33番2

の407

⑪出 願 人 日本化学工業株式会社

東京都江東区亀戸9丁目15番1

号

個代 理 人 弁理士 豊田善雄

明 和 智

1. 発明の名称

改質赤リンの製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 赤リン、酸化チタン、ラシカル重合しうるモノマー及び重合開始剤を用いて、pH 2~6の水懸濁液中で重合反応させ、次いで濾過、乾燥することにより、赤リンを酸化チタンとポリマーで被覆することを特徴とする改質赤リンの製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は酸化チタンとボリマーで被覆した改質赤リンの製造方法に関する。更に辞述すれば、発水点が高く、ホスフィンの発生量が少なく体を満足するる物質の物性を低下させないの暗赤色をではない。同時に赤リン固有の暗赤るのとが、同性燃化が出として価値ある、酸化チタンとボリマーで被緩された改質赤リンの製造方法に関する。

赤リンは、樹脂の難燃化剤としてリンの含量が高く、少量の添加で効果的な難燃性を発揮することはすでに知られている。しかも、赤リンはハロゲン系難燃化剤のように有毒ガスの発生が少なく、また固形物であるので樹脂に対して物性変化を起こすことがなく、単なる増量剤といつた観点から添加することができることから最近特に注目される難燃化剤の一つである。

そして赤リンを難燃化剤として使用する際には 取扱い、貯蔵時、樹脂との混練時の発火の危険性、 有害なホスフィンガスの発生、あるいは酸化な は加水分解されて生じる酸性物質による樹脂の は加水分解。電気的性質の劣化等の問題があると から従来より種々の赤リンの安定化アルミニウム れてきた。例えば、赤リンを水酸化アルる方法、 水酸化マグネシウム等の無機質で処理する方法、 がびに発見の がいてきない、カブロラブタム、 熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂等の有機質で処理する る方法等(アメリカ特許第2635953号、特 公昭45-37125、特公昭49-16354、 特公昭53·38171、特公昭54-39200) が知られている。

しかし、赤リン単独、あるいは上記方法により 安定化された赤リンはいずれも固有の濃い暗赤色 を量するため、樹脂の難燃化剤として使用する場 合添加量がある程度以上になると、樹脂を不適当 な色彩に着色するために、色調を問題とする樹脂 部材への使用は制限されている。

そして樹脂のより自由な着色を可能にする、赤リン間有の濃い暗赤色を隠ぺい、消色された赤リン難燃化剤が期待されている現状である。

本発明者等は上記に鑑み、雖燃剤として優れていると共に赤リン固有の暗赤色を隠ぺい消色、安定化した改質赤リンの製造方法について研究を行った結果、特定条件下で赤リンを酸化チタンとポリマーで被援することにより上記目的を達成することができることを見出し本発明を完成した。

即ち、本発明は赤リン、酸化チタン、ラジカル 重合しうるモノマー及び重合開始剤を用いて、pH 2~6の水懸濁液中で重合反応させ、次いで濾過、

懸獨被中では赤リン粒子は負に帯電しているもの である。

次に本発明に用いる酸化チタンは pH 2~6の水 懸濁液において正何電を示す処理を施された酸化 チタンを用い、具体的にはアルミニウム含水酸化 物の単独型、あるなはアルミニウム含水酸化物 処理が支配的であるならば、ケイ素、亜鉛の含水 酸化物などとの併用処理を施された酸化チタン が挙げられ、父その粒径は0.01~1 μの範囲に 人るものが用いられる。

酸化チャンとしてはルチル型およびアナタース型ともに用いられるが、その隠ぺい度の点からルチル型が好ましい。

酸化チタンの添加量は必要とする隠ぺい度が得られるならば特に限定するものではないが、通常は赤リン100度電部に対して30~150重量部に対して30~150重量が加する。本発明に使用可能をモノマーとしてはラシカル塩合しうるモノマーならば特に限定するものではないが、具体的には例えばメタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル等のメタクリル酸

乾燥することにより、赤リンを酸化チタンとポリマーで被買することを特徴とする改資亦リンの製造方法である。

本発明に用いる赤リンは製造後未処理のものは 勿論、酸化アルミニウム、酸化マグネシウム等で 安定化した赤リン又は黒リン等の黄りン以外のリン同素体の混合したもの等でも差支えなく、又前 に 粒径が0.1~100μの範囲に人るものを用いると得られた酸化チタンとポリマーで被した 改質赤リンを樹脂に混入するのに樹脂との混練性が良く好ましい。

エステル類、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル等のアクリル酸エステル類、メタクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸・アクリル等から遊ばれた1種又は2種以上を挙げることができる。これらのモノマーを単独重合あるいは2種以上のモノマーを共聖合に用いる。

モノマーの赤リンに対するのの赤リンに対するの赤リンに対するのの赤リンに対するのの赤りがし、 5~100 東京 100 東京 1

この保稿剤の被覆に用いるモノマーに対する適度な添加量はモノマー100重量部に対して1~20重量部である。添加量が1重量部未満であると生成ポリマーは耐楽品性の効果に劣り、また20重量部をこえると生成ポリマーの収率が低くなる。

本発明における重台開始剤については、過酸化ベンソイル、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウ

化マグネシウムで安定化した赤リンを採用した場合の赤リンと酸化チタンの水懸濁液のようにpHがらより高い条件では、酸化チタンが負に荷電、あるいは変化をなることが多く、赤リン粒で大変を放射を変化が多く、ボリマト収率も低がない。では、ボリマト収率がある。そのでででは、ボリンとはでは、では、ないのででは、ボリンとはでは、では、ボリンとはがある。では、ボリンとはがないが、では、ないのででは、では、ないのででは、ないのででは、では、ないないでは、いるのでそのまま重合反応に用いられる。

原料の添加順序については、赤リンと酸化チタンの水態濁液を必要に応じてpH 調整した後、攪拌しながらモノマー、重合開始剤等を添加し重合を同じなる。しかしながら、必ずしも上記の順序で行なう必要はなく、例えば赤リンの水懸濁液にモノマー、重合開始剤等を添加して重合を開始し、重合半ばで酸化チタンを添加し、

ム、過酸化水素等の有磁あるいは無機の過酸化物系開始剤、アゾビスイソプチロニトリル、2・2′ーアゾビスー(2ーアミジノブロメン)二塩酸塩等のアゾ化合物系開始剤、および亜硫酸水、亜硫酸水素ナトリウム、亜硫酸アンモニウム、二酸化イオウガス等の亜硫酸水素イオン生成化合物系開始剤などのうち、一種又は二種以上併用して用いる。

本発明では以上の原料を用いて酸化チタンとボリマー被復添リンを設造するのであるが、その原の実施態様につき述べれば、所定盤の赤リン、酸化チタンを水中に充分態調させ、pit 2~6 の懸筒液を調整し、これにモノマー、直台開始剤、父場台によつては架橋剤を加え重台させる。

ててで懸剤液のpHを2~6の胞囲に調整すると、赤リン粒子の表面が負に帯電し、一方酸化チタン粒子の表面は正に帯電するために両者は電気时に吸引すると共にモノマーの重合反応が行われ、効率よく赤リンを酸化チタン及びモノマーで強調に被徴することができる。例えば赤リンとして水酸

必要に応じて pHを調整し重合を完了させる方法、 あるいは酸化チタンの水騰商液にモノマー、重合 開始利等を添加して重合を開始し、重合半ばで赤 リンを添加し必要に応じて pH を調整し重合を完了 させる方法等も可能である。

重合反応は好ましくは窒素カスの如き不估性カス勢曲気下で30~90℃の加温下1~7時間も重合させれば充分である。重合反応終了後は常法に従い、越過・水洗を充分に行い乾燥する。

以下、実施例·比較例·参考例·試験例を挙げて不発明を具体的に説明する。

奖 施 例 1

攪拌機、温度計、還流用冷却器そして窒素ガス 導入管を備付したガラス製の 200ml の反応容器に水 100 旭と安定化していない未処理赤リン15.09を 仕込み、攪拌し赤リンを水に分散させる。次いで攪拌 を続けながらALの含水酸化物、処理ルチル型酸化チ タン(石原産業株式会社製・商品名タイペーク Rー 630)1309 を添加して赤リンに凝集沈着させる。 てのときの懸論被のpHは3であつた。さらに攪拌 しながら、メタクリル酸メチル1009に架橋剤と してシメタクリル酸トリエチレングリコール 0.3 9を容解させたモノマー液を添加し、赤リン酸化 チョン凝集粒子との接触を十分に行なった。その 後この懸濁液の温度を60~65cに調整し、重 合開始剤として 2・2′アゾピス (2-アミシノブ ロスン)二塩酸塩を 0.19(1重量 8水溶液とし て10m)を添加し窒素雰囲気中にて2時間重合 反応させた。反応終了後、冷却しての懸濁液を吸

未処理赤リン2509、酸化チタン(実施例1に同じ)1509を添加した。このときのpHは3であった。次いでメタクリル酸メチル1009にスチレン309を溶解したモノマー液、重合関始溶液して30%を溶がした。20%によりであった。ポリマー収率は72%であった。

比較例 1

実施例」と同様な装置及び操作で、未処理赤リンに代えて、一般に市販されている水酸化マグネシウムで安定化された赤リンを用いて実験を行なった。この際の懸濁液の pH は 8 であつた。

ての結果、33.34の生成物が得られたが、外観はかなり赤味の強い桃色となり、赤リンと酸化チタンの一体化が進んでおらず、また塩合反応終了後懸闘液中にフリーのポリマーの白濁がかなり観察されたことから赤リンと生成ポリマーの一体化も十分になされていない。ポリマー収率も51

引濾過、水洗をよく行ない、その心溶を60~70 でで恒量となるまで減圧乾燥し、酸化チタン及びポリマーで被復され、外観が淡い灰白色の改質赤リン3689が得られた。また反応後の間型分の 重量増加分よりポリマーの収率を計算すると、85 8であつた。

実施例2

実施例1と同様な装置及び操作で、水100mc、未処理赤リン25.0%、主成分をALの含水酸化物とする処理をしたルチル型酸化チタン(石原産業株式会社製、商品名タイペークR-820)17.5%、を添加した。このときのpHは3であつた。次の酸ビニル10.0%、難合開始として40me)が破が上して40me)がある。次のでは2、赤リン固質の機い時かりなり、動力のででででででである。次のであり、からででででででである。まであった。

実施例3

実施例1と同様な装置及び操作で、水100 me、

8と低かつた。

参考例

各実施例あるいは比較例で原料として用いた赤リン、酸化チタンの水中での各pHにおける電荷とセーター電位(mV)の測定結果を第1表に示した。尚、HCL, NaOHをpH 調整を行つた。

第 1 表

原料 懸濁液 pH	実施例1~3 で用いた赤リン	実施例1,3 及び比較例1 で用いた酸化 チタン	実施例 2 で用 いた酸化チタ ン
2	- 5 4	+ 5 2	+ 7 1
3	- 5 6	+ 6 1	+ 7 5
4	- 4 3	+148.	+86
5	- 4 3	+ 1 3 5	+
б	- 3 3	+	+
7	- 3 6	-	***
8	- 2 9		~

数値のないものは懸濁液が凝集して定量的測定が不可能であった。

武频例

次に各実施例についてその白色度を光電白度計 (ケント科学研究所で・1型)で測定、発火点及 びホスフィン発生量を後記の各測定法により測定 し、比較例とともに第2表に示した。

第 2 表

₩.	岀	奶 坦	與脆例 1	突 施 例 2	. 舆 舱 例 3	比較例 2 (未処理赤リン)	比較例 3 (水酸化マグ ネシウム 処理)	比較例 4 (未処理赤リンと 酸化チタンの 混合品)
彩()	衣(虾	H:%)	ト 40.8% TiO235.3% ボリマー23.9%	P 50.7% TiO235.5% ポリマー13.8%	P 50.6% T10230.4% ポリマー19.0%	P 100%	P 99% MgOとして 0.6%	P 50% TiO250%
度 稿	背色フ	イルター	5 4.0	4 9.5	4 8. 2	7. 8	8.0	4 2.2
	緑色フ	1119-	5 3.8	4 8.2	4 7.8	8. 3	8. 5	4 2.2
	が色フ	イルター	5 8.8	5 4.5	5 3.9	1 6.0	1 6.8	5 0.4
発 :	火 点	(5)	3 5 0 で以上	3 5 0 ℃以上	350℃以上 "	230 C	2 6 2 C	258°C
ホスフイン 発生: (<i>µ8/</i> 亦リン	,	2 5 °C	0.02	0.02	0.02	1.1 5	0.72	1.08
	生並	8 0 C	0.03	0.04	0.0 3	4.4	2.8	4. 1
		50°C	2. 4	4.0	2. 8	5 6	3 1	5 1

比較例2 実施例1~3の原料として用いた製造後何ら処理を施していない赤リン。

比較例3 一般に市販されている水酸化マグネジウムで安定化された赤リン

比較例 4 比較例 2 の赤リンと実施例 1 で原料として用いた酸化チタンとの単なる混合品

※印 実施例1~3の発火点については試料の表面が炭化し、本拠定法では350 c未稿で発火 することはなかつた。 以上のように本発明の方法にもとづいて得られた酸化チタンとボリマーで被殺した改資赤リンは発火点、ホスフィン発生量の試験結果の点からみても使用上安定した被覆を持つていることがわかる。

発火点測定法

装置は外部を削熱材でおおつた底面積200m 高さ25mの円筒形の電気がを用いた。底部中心より約10mの位置に10mのルツボが保持できるようになつている。

御定はルツボに39の赤リンを入れルツボの中心部に無電対を発し入れ27℃/分の昇温速度で温度上昇をおこなう。ある点までくると温度が急激に上昇し発火が始まる。温度が急激に上昇する 値前の温度を発火点とした。

本奥施例及び比較例における発火点は同様の側 定を3回行ないそれを平均したものである。1以 下は四捨五人とした。

ホスフィン発生量の測定法

(1) 2 5 てのとき

試料108を1000 配のフラスコに入れ密閉し、21時間25 で 土 0.5 での 恒温槽中に 放置する。放置後フラスコ内の 気体中のホスフィン 濃度を検知管で定量し、この数値を赤リン」 9 当たりのホスフィン発生量に 恢算する。

(2) 8 0 てのとき

試料108をあらかじめ80で±0.5での面浴に浸してある1000៧のフラスコに入れ窓別し、30分間放置する。放置後フラスコ内の気体中のホスフィン器度を検知管で定量し、この数値を赤リン19当たりのホスフィン発生量に換算する。(3) 150 でのとき

試料19をあらかじめ150 C ± 0.5 C の in 浴 に 浸してある100 0 ㎡ の フラスコに 人れ密閉し、3 0 分間 放置する。 放置後 フラスコ内の気体中のホスフィン 磯度を検知管で制定し、 この数値を赤 リン19当たりのホスフィン発生量に 換算する

なお値はそれぞれ3回の測定を行ない、それら の平均値である。